PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-053582

(43)Date of publication of application: 19.02.2002

(51)Int.CI.

CO7D499/86

C07D499/87 CO7D499/897

(21)Application number: 2000-244314

(71)Applicant:

OTSUKA CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

11.08.2000

(72)Inventor:

SHIMABAYASHI AKIHIRO

KAWAHARA ICHIRO

(54) PENICILLIN CRYSTAL AND METHOD FOR MANUFACTURING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a TMPB substance excellent in stability without danger of quality deterioration due to decomposition even after storage for a long time at room temperature.

SOLUTION: The TMPB substance of the present invention is a crystal of 2-methyl-2-triazolylmethylpenam-3-carboxylic acid 1,1 dioxidodiphenylmethyl ester having peaks in lattice face intervals in X-ray diffraction pattern of powder obtained with copper radioactive ray of λ =1.5418 angstrom passed through a monochromater.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

11.08.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3743823

[Date of registration]

02.12.2005

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-53582 (P2002-53582A)

(43)公開日 平成14年2月19日(2002.2.19)

(51) Int.Cl.'

識別記号

F 1

テーマコード(参考)

C 0 7 D 499/86

499/87

499/897

C 0 7 D 499/00

Δ

審査請求 有 請求項の数3 OL (全 6 頁)

(21)出願番号

特顧2000-244314(P2000-244314)

(71)出願人 000206901

大塚化学株式会社

大阪府大阪市中央区大手通3丁目2番27号

(22)出願日 平成12年8月11日(2000.8.11)

(72)発明者 島林 昭裕

徳島県徳島市川内町加賀須野463 大塚化

学株式会社徳島研究所内

(72)発明者 河原 一郎

徳島県徳島市川内町加賀須野463 大塚化

学株式会社徳島研究所内

(74)代理人 100065215

弁理士 三枝 英二 (外8名)

(54) 【発明の名称】 ペニシリン結晶及びその製造法

(57)【要約】

【課題】 本発明は、安定性に優れ、室温で長期間保存 しても分解して品質低下を起す虞れのないTAZB物質 を提供することを課題とする。

【解決手段】 本発明のTAZB結晶は、モノクロメーターを通した $\lambda=1$. 5418 Åの銅放射線で得られる X線粉末回折パターンで格子面間隔にピークを有する 2 ーメチルー 2 ートリアゾリルメチルペナムー 3 ーカルボン酸 1 . 1 ージオキシドジフェニルメチルエステルの結晶である。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 モノクロメーターを通した λ = 1.54 18人の銅放射線で得られるX線粉末回折パターンで下 記格子面間隔にピークを有することを特徴とする2-メ チル-2-トリアゾリルメチルペナム-3-カルボン酸 1. 1-ジオキシドジフェニルメチルエステルの結晶。

1

10.412~11.508

6. $864 \sim 7.586$

d (格子面間隔)

5. 193~5. 740

4. 911~5. 428

4. 668~5. 159

4. 443~4. 911

4. 152~4. 590

4. 081~4. 510

3. $738 \sim 4$. 131

3. 549~3. 922

3. 072~3. 395

【請求項2】 モノクロメーターを通した λ = 1.54 18 Aの銅放射線で得られるX線粉末回折バターンが、 下記に示すX線粉末回折パターンである請求項1に記載 の2-メチル-2-トリアゾリルメチルペナム-3-カ ルボン酸1,1-ジオキシドジフェニルメチルエステル の結晶。

d (格子面間隔)

Ⅰ/Ⅰο(相対強度)

 $0.42 \sim 0.45$ 10.412~11.508

6. $864 \sim 7.586$

1.00

5. 193~5. 740

 $0.39 \sim 0.87$

4. 911~5. 428

 $0.47 \sim 0.92$

4. 668~5. 159

 $0.14 \sim 0.20$

4. 443~4. 911

0.15~0.18

4. 152~4. 590

 $0.25 \sim 0.34$

4. 081~4. 510

 $0.19 \sim 0.43$

3. 738~4. 131

 $0.21 \sim 0.33$

 $3.549 \sim 3.922$

 $0.25 \sim 0.34$

 $3.072\sim3.395$

 $0.22 \sim 0.31$

【請求項3】 油状物形態もしくはアモルファス粉末形 態の式

【化1】

〔式中、Phはフェニル基を示す。〕で表される2-メ チル-2-トリアゾリルメチルペナム-3-カルボン酸 1、1-ジオキシドジフェニルメチルエステル又はその 有機溶媒溶液をアルコール及びケトンから選ばれた少な

チルペナム-3-カルボン酸1、1-ジオキシドジフェ ニルメチルエステルの結晶を晶析させることを特徴とす る請求項1に記載の結晶の製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、ペニシリン結晶及 びその製造法に関する。更に詳しくは、本発明は、2-メチル-2-トリアゾリルメチルペナム-3-カルボン 酸1、1-ジオキシドジフェニルメチルエステルの結晶 10 及びその製造法に関する。

[0002]

【従来の技術】式

[0003]

[化2]

【0004】〔式中、Phはフェニル基を示す。〕で表 される2-メチル-2-トリアゾリルメチルペナム-3 -カルボン酸1、1-ジオキシドジフェニルメチルエス テル (以下特に断らない限り「TAZB」と略記する) は、式

[0005]

[化3]

【0006】 (式中、Phは前記に同じ。) で表される タゾバクタムを合成するための中間体として有用な化合 物である。

【0007】タゾバクタム等のβ-ラクタマーゼ阻害剤 は、それ自体の抗菌活性は極めて弱く、単独では抗菌剤 として使用されることはないが、細菌が産出する各種の 40 β-ラクタマーゼと不可逆的に結合してその活性を阻害 する作用を有している。

【0008】このため、β-ラクタマーゼ阻害剤は、通 常、β-ラクタマーゼに不活性化される既存の各種抗生 剤と併用され、β-ラクタマーゼ産生菌に対しても該各 種抗生剤本来の抗菌作用を発揮させることができる(最 新抗生物質要覧、第10版、酒井克治著、第113 頁)。

【0009】タゾバクタムは、3位に1,2,3-トリ アゾリルメチル基を有する化学構造の化合物であり、合 くとも1種に添加し、2-メチル-2-トリアゾリルメ 50 成の際には、TAZB、2-メチル-2-トリアゾリル

メチルペナム-3-カルボン酸1.1-ジオキシドロー ニトロベンジルエステル等の合成中間体を経由すること が不可欠である。とりわけTAZBを用いると、工業的 に簡易且つ安価な方法により、高純度のタゾパクタムを 髙収率で得ることができる。

【0010】従来TAZBは、例えば、特公平7-12 1949号公報、特に実施例5に記載の方法に準じ、2 - メチル - 2 - トリアゾリルメチルペナム - 3 - カルボ ン酸ジフェニルメチルエステル(以下「TMPB」とい う) を溶媒中にて酸化剤で酸化することにより油状物と 10 10.412~11.508 して製造され、更にシリカゲルカラムにより精製を行い アモルファス粉末として製造されている。ここで溶媒と しては、クロロホルム、ピリジン、テトラヒドロフラ ン、ジオキサン、アセトン、メチレンクロライド、四塩 化炭素、酢酸、蟻酸、ジメチルホルムアミド、水、これ らの混合溶媒等が使用される。また、酸化剤としては、 過マンガン酸、過ヨウ素酸、過酢酸、トリフルオロ過酢 酸、過安息香酸、m-クロル過安息香酸、過酸化水素等 が使用される。

【0011】しかしながら、上記公報に記載の方法で得 20 3.072~3.395 られる油状物形態又はアモルファス粉末形態のTAZB は、その分子内に求核反応性を有する1.2,3-トリ アゾール骨格を有することから不安定であり、例えば室 温で保管すると自己分解を起して品質が著しく低下する という欠点がある。通常、医薬品の中間体には、長期間 に亘って高純度を維持し、常温保存等の温和且つ経済的 な条件下で分解、変質等を起すことなく、安定に取扱い できることが望まれているため、従来の方法で得られる TAZBの油状物及びアモルファス粉末は、医薬品中間 体としては好ましくない。

【0012】また、特開平8-53462号公報、特に その実施例4によれば、2-メチル-2-アミノメチル ペナム-3-カルボン酸1,1-ジオキシドジフェニル メチルエステルと2、2-ジクロロアセトアルデヒドー p-トルエンスルホニルヒドラゾンとを室温下にメタノ ール中で反応させ、反応混合物を濃縮し、残渣を塩化メ チレンに溶解して濾過し、濾液を濃縮し、残渣を酢酸エ チルとヘキサンとの混合溶媒(1:1)で結晶化すると とにより、 TAZBを95%の収率で製造している。 【0013】しかしながら、このような方法で得られる 40 TAZBは、やはりアモルファス粉末であるため、不安 定であり、室温で長期間保存すると分解して品質低下を 起すのを免れることができない。

[0014]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、安定性に優 れ、室温で長期間保存しても分解して品質低下を起す虞 れのないTAZB物質を提供することを課題とする。 [0015]

【課題を解決するための手段】本発明者は、上記課題を

固形物及びアモルファス粉末とは異なった特性を有す る、TAZB結晶を得ることに成功し、ことに本発明を 完成するに至った。

【0016】本発明によれば、モノクロメーターを通し たλ=1.5418Aの銅放射線で得られるX線粉末回 折パターンで下記格子面間隔にピークを有することを特 徴とするTAZBの結晶(以下との結晶を「ペニシリン 結晶」という)が提供される。

【0017】d(格子面間隔)

6.864~7.586

5. $193 \sim 5.740$

 $4.911\sim5.428$

4.668~5.159

4. 443~4. 911

4. 152~4. 590

 $4.081 \sim 4.510$

3. 738~4. 131

3. 549~3. 922

本発明によれば、油状物形態もしくはアモルファス粉末 形態のTAZB又はその有機溶媒溶液をアルコール及び ケトンから選ばれた少なくとも1種に添加し、2-メチ ル-2-トリアゾリルメチルペナム-3-カルボン酸

1, 1-ジオキシドジフェニルメチルエステルの結晶を 晶析させることを特徴とするペニシリン結晶の製造法が 提供される。

【0018】本発明のペニシリン結晶は、結晶分子内に 求核反応性を有する1,2,3-トリアゾール骨格を有 30 しているにも拘わらず、1年以上の長期間にわたって室 温で保存しても、分解や変質等を起すことなく安定であ り、高純度を維持し、タゾバクタム等の医薬品の合成中 間体として極めて有用である。

【0019】本発明のペニシリン結晶を用いれば、純度 99.9%以上のタゾバクタムを95%以上の髙収率で 製造することができる。

[0020]

【発明の実施の形態】本発明のTAZBは、式 [0021]

【化4】

【0022】〔式中、Phは前記に同じ。〕で表され

【0023】本発明のペニシリン結晶は、TAZBの結 解決すべく鋭意研究を重ねた結果、従来のTAZB含有 50 晶から構成され、上記に示すX線粉末回折スペクトルの

ピークを有するものであるが、その一例としては、下記 に示すX線粉末回折スペクトルを有するものを挙げるこ とができる。

[0024]

d (格子面間隔) 1/1o(相対強度) 10.412~11.508 $0.42 \sim 0.45$ 1.00 6. $864 \sim 7.586$ 5. 193~5. 740 $0.39 \sim 0.87$ $0.47 \sim 0.92$ 4. $911\sim5.428$ 4. 668~5. 159 $0.14 \sim 0.20$ 4. 443~4. 911 0.15~0.18 4. 152~4. 590 $0.25 \sim 0.34$ $4.081 \sim 4.510$ $0.19 \sim 0.43$ 3. 738~4. 131 $0.21 \sim 0.33$ $0.25 \sim 0.34$ $3.549 \sim 3.922$

 $3.072\sim3.395$ 0. 22~0. 31 本発明において、X線粉末回折スペクトルの測定は、株 式会社リガク製のRINT2000/PCを用いて行っ

はアモルファス粉末形態のTAZBをアルコール及びケ トンから選ばれた少なくとも1種に添加し、TAZB結 晶を晶析させることにより製造できる。

【0026】油状物形態又はアモルファス粉末形態のT A Z Bは、例えば、特公平7-121949号公報、特 開平8-53462号公報等に記載の公知の方法に従っ て容易に調製される。

【0027】本発明では、油状物形態又はアモルファス 粉末形態のTAZBはそのまま用いてもよいし、適当な ルファス粉末形態のTAZBを有機溶媒に溶解して用い る場合、有機溶媒としては、TAZBを溶解でき且つア ルコール又はケトンとの相溶性が良好なものが好まし く、例えば、塩化メチレン等のハロゲン化炭化水素類、 ジメチルホルムアミド等のアミド類、ジオキサン、テト ラヒドロフラン等のエーテル類等を挙げることができ る。これら有機溶媒は1種を単独で使用でき又は2種以 上を併用できる。

【0028】有機溶媒の使用量は特に制限されず、TA ない量とすればよい。

【0029】尚、本発明では、上記特公平7-1219 49号公報、特開平8-53462号公報等に記載の公 知の方法に従って製造される、精製処理を施す前の、T* * A Z Bを含む溶液をそのまま原料として用いることもで

【0030】更に本発明では、油状物形態又はアモルフ ァス粉末形態のTAZBを有機溶媒に溶解して用いる場 合、後の晶析をより効率よく行うために、該有機溶媒溶 液を濃縮してもよい。濃縮は、アルコール及び/又はケ トンと混合する前に行われる。濃縮の程度は特に制限は ないが、通常、濃縮前の該有機溶媒溶液の液量の1/2 ~1/10程度まで濃縮すればよい。

10 【0031】アルコールとしては特に制限されないが、 メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノ ール、ブタノール等の炭素数1~4の低級アルコールが 好ましく、メタノール、エタノール、イソプロパノール 等が特に好ましい。アルコールには水が含まれていても よい。

【0032】ケトンとしては特に制限されないが、アセ トン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等 の同種又は異種の2個の低級アルキル基が置換したケト ンが好ましく、アセトンが特に好ましい。

【0025】本発明のペニシリン結晶は、油状物形態又 20 【0033】アルコール及びケトンから選ばれた少なく とも1種の使用量は特に制限されないが、TAZBを有 機溶媒に溶解して用いる場合は、該有機溶媒100重量 部に対して100~10000重量部程度とすればよ

【0034】TAZBの晶析は、TAZBの油状物及び /又はアモルファス粉末或いはその有機溶媒溶液とアル コール及びケトンから選ばれた少なくとも1種とを混合 することにより行われる。晶析の際の温度条件は特に制 限されないが、晶出率を高めることを考慮すれば、通常 有機溶媒に溶解して用いてもよい。油状物形態又はアモ 30 10℃以下、好ましくは5℃以下とすればよい。晶析す るTAZBは、濾過、濃縮、減圧乾燥等の公知の分離手 段により、反応系から容易に単離精製できる。例えば、 減圧乾燥は、25~40℃の温度下及び30~0.1k Pa程度の減圧下に行われる。

> 【0035】このようにして得られる本発明のペニシリ ン結晶は、上記のX線回折バターンを有する白色結晶で ある。

【0036】本発明のペニシリン結晶は、例えば、特許 第2648750号に記載の方法(下記反応式)に従 ZBを溶解でき且つ後の処理の操作性等に悪影響を与え 40 い、B-ラクタマーゼ阻害剤であるタゾバクタムに容易 に導くことができる。

[0037]

【化5】

7

【0038】 (式中Phは前記に同じ。) [0039]

【実施例】以下に実施例、比較例及び参考例を挙げ、本 発明を具体的に説明する。

【0040】実施例1

1 リットルのナス型フラスコにアモルファス粉末形態の 2-メチル-2-トリアゾリルメチルペナム-3-カル ボン酸1、1-ジオキシドジフェニルメチルエステルの アモルファス30gを秤とり、これに塩化メチレン58 Omlを加えて、溶液とした。減圧下に塩化メチレンの 10 キシドジフェニルメチルエステルが結晶として析出し 濃縮を行った。濃縮により留去された塩化メチレンは、 -5~-20℃の冷媒を還流させたコンデンサ内を通し て液体として回収し、回収液体量が約420mlになっ た時点で、メタノール400mlを添加した。更に、回 収される有機溶媒の液量が約200mlに達するまで濃 縮を続けた後、濃縮液を5℃以下に保持しながら1時間 撹拌することにより、2-メチル-2-トリアゾリルメ チルペナム-3-カルボン酸1, 1-ジオキシドジフェ ニルメチルエステルが結晶体として析出した。このもの を滅圧濾過、メタノール洗浄を行った後、約40℃で減 20 圧乾燥を行うと2-メチル-2-トリアゾリルメチルペ ナム-3-カルボン酸1、1-ジオキシドジフェニルメ チルエステルの結晶が28.5q得られた。

【0041】この結晶について、モノクロメーターを通 した λ = 1. 5 4 1 8 Åの銅放射線で得られる X 線粉末 回折パターンを測定したところ、下記の格子面間隔に強 いピークを有していた。

[0042]

- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
d(格子面間隔)	I / I 。(相対強度)
10.9876	0.44
7. 2251	1. 00
5.4668	0.71
5. 1681	0.77
4. 9186	0.16
4.6768	0.17
4. 3710	0.31
4. 2915	0.35
3. 9345	0.29
3. 7386	0.31
3. 2338	0.28

 $^{1}H-NMR (CDC1_{3}) \delta: 1.05 (s, 3H)$ 3. 54 (m, 2H), 4. 61 (m, 1H), 4. 6 6 (s, 1H), 5.10 (dd, J=12, 15H)z, 2H), 7.00(s, 1H), 7.36(s, 1 0H), 7. 72 (s, 1H), 7. 74 (s, 1

【0043】実施例2

1リットルのナス型フラスコに、2-メチル~2-トリ アゾリルメチルペナム-3-カルボン酸1、1-ジオキ Oml(TAZB含量約30g)を入れ、減圧下に塩化 メチレンの濃縮を行った。濃縮により留去された塩化メ チレンは、-5~-20℃の冷媒を還流させたコンデン サ内を通して液体として回収し、回収液体量が約420 mlになった時点で、メタノール400mlを添加し た。更に、回収される有機溶媒の液量が約200mlに 達するまで濃縮を続けた後、濃縮液を5℃以下に保持し ながら1時間撹拌することにより、2-メチル-2-ト リアゾリルメチルペナム-3-カルボン酸1、1-ジオ た。このものを滅圧濾過、メタノール洗浄を行った後、 約40℃で減圧乾燥を行うと2-メチル-2-トリアゾ リルメチルペナム-3-カルボン酸1、1-ジオキシド ジフェニルメチルエステルの結晶が29.0g得られ た。

8

【0044】との結晶について、モノクロメーターを通 した λ = 1.5418 Aの 銅放射線で得られる粉末 X 線 回折パターンを測定したところ、下記の格子面間隔に強 いピークを有していた。

[0045]

d(格子面間隔)	【/【。(相対強度
10.9604	0.43
7. 2251	1.00
5.4668	0.55
5.1691	0.62
4. 9132	0.18
4.6768	0.16
4. 3710	0.28
4.2956	0.27
3. 9345	0.25
3.7355	0.28
3. 2338	0.25
会多例 1	

30

m-クレゾール80mlを50~55℃に加温している ところへ、実施例1で得られた2-メチル-2-トリア ゾリルメチルペナム-3-カルボン酸1,1-ジオキシ ドジフェニルメチルエステル結晶10gを加え、温度を 維持しながら2時間反応を行った。反応終了後、メチル イソブチルケトン240mlを加え、0~5℃に冷却し 40 た。水23m1、次いで炭酸水素ナトリウム2.3gを 加え抽出を行った。有機層を分離し、それに水12 m 1、次いで炭酸水素ナトリウム0、7gを加え再度抽出 を行った。分離した水層を合わせて、メチルイソブチル ケトン18m1で洗浄し、0~5℃に冷却、6規定塩酸 を加えてpH=1以下に調整した。析出したタゾバクタ ムを濾別し、少量の冷水で洗浄し乾燥すると、タゾバク タムの白色結晶が得られた。収率95%。

【0046】比較例1

1リットルの四頚フラスコに、2-メチル-2-トリア シドジフェニルメチルエステルの塩化メチレン溶液60 50 ゾリルメチルペナム-3-カルボン酸ジフェニルメチル 9

エステル(TMPB)の塩化メチレン溶液約260ml (TMPB含量29g)を入れた。溶液中へ90%の酢酸水溶液120mlと過マンガン酸カリウム20gを添加し、42℃付近にて3時間撹拌した。塩化メチレン340mlと水180mlを追加し、5℃まで冷却後、35%過酸化水素24mlを泡立ちに注意しながら滴下した。水層を廃棄し、有機層を2%重亜硫酸ナトリウム水溶液で洗浄後、再度水洗した。有機層を乾燥後、減圧下に塩化メチレンの濃縮を行うことにより、37.4gの油状物を得た(TAZBの含量79%)。

[0047]比較例2

1リットルの四類フラスコに、2-メチル-2-トリア ゾリルメチルペナム-3-カルボン酸ジフェニルメチル エステル (TMPB) の塩化メチレン溶液約260m1 (TMPB含量29g)を入れた。溶液中へ90%の酢 酸水溶液120mlと過マンガン酸カリウム20gを添 加し、42℃付近にて3時間撹拌した。塩化メチレン3 40mlと水180mlを追加し、5℃まで冷却後、3 5%過酸化水素24mlを泡立ちに注意しながら滴下した。水層を廃棄し、有機層を2%重亜硫酸ナトリウム水溶液で洗浄後、再度水洗した。減圧下に塩化メチレンの 濃縮を行い、約500mlの塩化メチレンを留去した時点で、別に調製した酢酸エチル100mlとn-ヘキサン100mlの混合溶媒を添加した。析出物を減圧濾過、酢酸エチル20mlとn-ヘキサン20mlの混合溶媒洗浄を行った後、約40℃で減圧乾燥を行い、2-メチル-2-トリアゾリルメチルペナム-3-カルボン10酸1、1-ジオキシドジフェニルメチルエステルのアモ

10

【0048】参考例2

%).

実施例1のTA2B結晶、比較例1のTA2B油状物及び比較例2のTA2Bアモルファス結晶10gを、それぞれ試験管に入れ、密封して室温で1年間保存した後、その純度を調べたところ、実施例1:99%、比較例1:52%、比較例2:81%であった。

ルファス粉末31.6gを得た(TAZBの含量93